

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Registrováno

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Sulfequine Vet, 333 mg/g + 67 mg/g suukaudne pasta hobustele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální pasta

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Kůň

- Maso. 15 day For a treatment period of up to 5 days

- Maso. 6 month For a treatment period of more than 5 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EW10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

27/08/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1211525

Datum změny stavu registrace:

27/08/2025

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0428/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Norsko](#)

Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf